



① Veröffentlichungsnumm r: 0/530 590 A1

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 92114120.6

- (5) Int. Cl.5: C08L 21/00/C08K 5/39

- 2 Anmeldetag: 19.08.92
- (30) Priorität: 30.08.91 DE 4128869 04.08.92 DE 4225684
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 10.03.93 Patentblatt 93/10
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB IT LI LU NL
- (7) Anmelder: HÜLS AKTIENGESELLSCHAFT Patentabteilung / PB 15 - Postfach 13 20 W-4370 Marl 1(DE)
- Erfinder: Wolpers, Jürgen, Dr. Hetfeld 15 c W-4358 Haltern(DE) Erfinder: Zerpner, Dieter, Dr. Neulandstrasse 110 W-4370 Marl(DE)

Erfinder: Nordsiek, Karl-Heinz, Dr. Neumarkstrasse 4 W-4370 Marl(DE)

- Verfahren zur Herstellung von Dienkautschuk-Vulkanisaten.
- (9) Verfahren zur Herstellung von Dienkautschuk-Vulkanisaten, wobei die Vulkanisation in Gegenwart von 1 bis 4,5 Teilen Vernetzersubstanzen mit der Formel

mit n gleich 2 oder 6 und Bz gleich Benzyl, bei gleichzeitiger Anwesenheit einer sehr geringen Menge an Schwefel und einer geringen Menge an Merkapto- oder Sulfenamidbeschleuniger oder Mischungen derselben bei Temperaturen von 140 bis 200 °C durchgeführt wird.

Man erhält bei Einsatz wirtschaftlicher Mengen und unter Vermeidung von Ausblüherscheinungen im Vulkanisat nach relativ kurzen Vulkanisationszeiten Elastomere von bisher unerreichter hervorragender Alterungsbeständigkeit und Reversionsbeständigkeit.

Di nkautschuk g hör n zu den am häufigsten verw ndeten Allzweckkautschuk n. Man versteht darunt r Polymer und Copolymere aus Butadien, Styrol und auch Isopren. Auch der Naturkautschuk sowie das synthetisch Polyisopren sind als Dienkautschuke anzuseh n. Di se Kautschuke sind wohlfeil, in großen M ng n v rfügbar und w is n gut Allgemein ig nschaft n auf. Nachteilig für diese Kautschukgruppe ist eine strukturbedingte, nur begrenzte bis ungenügende aerobe und anaerobe Alterungsbeständigkeit und Wärmestabilität ihrer Schwefelvulkanisate.

Unter anaerober Alterung versteht man das Verhalten des Vulkanisates unter Luftausschluß, auch z. B. in der Heizform, wo längere Reaktionszeiten bei vielen Dienkautschuken zur sogenannten Reversion führt. Hierunter versteht man den Abfall wichtiger Materialeigenschaften wie Zugfestigkeit, Reißdehnung, Modul und dynamischer Eigenschaften, wenn die Mischung länger als bis zum Optimum geheizt wird. Das Phänomen der Reversion läßt sich am einfachsten anhand einer sogenannten Vulkameterkurve nach DIN 53 529 beobachten.

Die aerobe Alterung andererseits umfaßt alle Vorgänge der natürlichen Alterung in Gegenwart von Luftsauerstoff, auch bei erhöhten Temperaturen, wie z. B. Fahrzeugreifen unter Betriebsbedingungen.

Die geschilderten Mängel in der aeroben und anaeroben Alterung sind bei Naturkautschuk und Polyisopren besonders ausgeprägt.

Um diesen Nachteil zumindest teilweise auszugleichen, hat man neben dem Einsatz von Antioxidanzien eine Reihe alternativer Vulkanisationsrezepturen angewandt. Hierzu gehören sogenannte Schwefelspender wie Tetramethylthiuramdisulfid (TMTD), Dimorpholindisulfid (DTDM) und ähnliche Verbindungen oder sogenannte EV-Systeme, die den eingesetzten Schwefel rationeller verwenden, indem man eine größere Menge Beschleuniger bei niedrigerer Schwefeldosierung einsetzt. Bei diesen Vulkanisationssystemen ist jedoch wegen der geringeren Anvulkanisationszeit die Verarbeitungssicherheit häufig beeinträchtigt. Auch die mit EV-Systemen hergestellten Vulkanisate weisen verschiedene Nachteile auf, wozu besonders deren erhöhte Ermüdungsanfälligkeit bei dynamischer Dauerbelastung gehört. Außerdem besteht bei Einsatz von TMTD und generell bei niedermolekularen Dithiocarbamaten die Gefahr der Bildung von krebserregenden Nitrosaminen in erheblicher Menge. Vor allem aber sind die erzielbaren Verbesserungen der Alterungsstabiliät noch nicht überzeugend, sondem lassen überwiegend noch zu wünschen übrig.

Ein anderer Weg zur Verbesserung der thermischen Stabilität von Dienkautschuk-Vulkanisaten wurde in EP-OSS 0 385 072 und 0 432 417 vorgeschlagen: Hier werden als alleinige Vernetzungsmittel Verbindungen mit die übliche Schwefelvulkanisation beschleunigenden Resten der allgemeinen Struktur

- mit R = Ethyl und n = 2 (EP-OS 0 385 072), hiernach BDTE genannt, und
- mit R = Benzyl, n = 2 (EP-OS 0 432 417), hiernach BDBzTE genannt,
- sowie mit n = 6, hiernach BDBzTH genannt (EP-OS 0 432 417), eingesetzt.

Die Beispiele belegen, daß z. B. mit 4,5 Teilen BDTE oder 7 Teilen BDBzTE auf 100 Teile Kautschuk Vulkanisate von sehr guter Alterungsstabilität zu erhalten sind. Auch BDBzTH mit einer längeren Netzbrükke wird als Vergleichsbeispiel herangezogen (EP-OS 0 432 417, Tabelle 1 a, Beispiele 1 a bzw. Da). Nicht verschwiegen werden jedoch auch die Nachteile des Systems:

a) BDTE ist anfällig für die Bildung gefährlicher Nitrosamine.

15

35

40

50

55

- b) Mit den Vernetzern BDBzTE und BDBzTH läuft die Vulkanisationsreaktion wesentlich langsamer ab (t₉₀-Werte von 29 min. bzw. 34,3 min., so daß bei 150 °C unwirtschaftlich lange Vulkanisationszeiten von 40 min. und länger benötigt werden.
- c) Aufgrund des hohen Molekulargewichtes von BDBzTE und BDBzTH müssen, um brauchbare Vulkanisateigenschaften zu erzielen, mindestens 7 Teile pro 100 Teile Kautschuk eingesetzt werden, was eine wirtschaftliche Belastung der Verfahren nach EP-OSS 0 385 072 und 0 432 472 darstellt.

Ferner besteht bei Einsatz so großer Mengen an Chemikalien die Gefahr, daß die entstehenden Folgeprodukte im Zuge der Vulkanisation im Elastomeren nicht mehr ausreichend löslich sind, sondern zu unerwünschten Ausblüherscheinungen führen.

In beiden genannten Patentschriften wird ausdrücklich auf die negative Auswirkung generell von Schwefelzusätzen hinsichtlich der Stabilität des Vulkanisates gegen Reversion aufmerksam gemacht.

Di vorg nannten Europäischen Pat ntanm Idung n liefern somit k inertei Anhaltspunkt, wie man Dienkautschuk-Vulkanisate hervorragender Alterungsstabilität mit wirtschaftlich und technisch vertretbaren Meng n an Vern tz rsubstanz n bei akz ptabl n Vulkanisationsz iten erhalt n kann.

Di beiden DE-PSS 22 65 382 und 22 56 511 befassen sich sehr allg m in mit d n V rbindung n d r allgemeinen Formel

A-S-S-R-S-S-A' (b)

wobei die Reste A und A'eine große Anzahl von Beschleunigerresten, u.a. auch N-substitutierte Thiocarbamoyl-Reste, und R einen fast beliebigen zweiwertigen organischen Rest darstellen. Daraus ergibt sich eine äußerst große Auswahl von Substanzen, von denen einige in den Beispielen eingesetzt werden. Darunter befindet sich auch eine analoge Substanz gemäß der allgemeinen Formel (a) mit R = Methyl und n = 2, hiernach BDMTE genannt. Diese wird in der DE-PS 22 65 382 auch zusammen mit Schwefel eingesetzt (Spalte 31/32, Tabelle VII), jedoch zeigen die Versuche, daß bereits geringe Mengen Schwefel (0,3 bis 1 %) zu unerwünschten Reversionserscheinungen führen. Ausdrücklich wird eingeräumt, daß Ansätze ohne Schwefelzusatz eine größere Reversionswiderstandsfähigkeit aufweisen (Spalte 32, Zeile 1 bis 11).

In der DE-PS 22 56 511 werden BDMTE und BDTE als Vernetzersubstanzen eingesetzt. Hier wird auf die ungünstige Vernetzungsdichte der Vulkanisate als Nachteil hingewiesen (Spalte 21, Zeilen 12 bis 27), die durch Zusätze von 0,5 - 1,5 Teilen Schwefel ausgeglichen werden können, womit man sich jedoch wieder eine erhöhte Reversionsanfälligkeit der Kautschukmischungen einhandelt.

Generell ist gegenüber dem zuletzt genannten Stand der Technik zu bemängeln, daß das Ausbleiben von Reversionserscheinungen in der Rheometerprüfung als einziges Kriterium für die thermische Stabilität verwendet wird. Wie eingangs von uns jedoch dargestellt, sagt die Rheometerprüfung allenfalls etwas über die anaerobe Alterung aus - und auch dies nur unvollständig, da die Rheometerkurve lediglich eine Aussage über das Drehmoment des Vulkanisates liefert. Keine Angaben werden in den DE-PSS 22 65 382 und 22 56 511 über die aerobe Alterungsbeständigkeit gemacht, die viel relevantere Anhaltspunkte zur Beständigkeit des Vulkanisates im praktischen Einsatz liefert. Diese Aussagen gewinnt man vorzugsweise durch Lagerung von Vulkanisatproben in einem Umluftschrank und bei einer dauernden Temperaturbelastung von 100 °C über einen Zeitraum von 3, 7 oder 14 Tagen (gemäß DIN 53 508). Nach Ablauf dieser Zeit, die für Naturkautschuk, cis-Polyisopren, cis-Polybutadien und deren Verschnitten eine außerordentlich harte Belastung darstellt, werden alle relevanten Elastomereigenschaften wie Zugfestigkeit, Reißdehnung, Spannungswert, Härte, Rückprallelastizität, gegebenenfalls auch die dynamischen Eigenschaften und der Abriebwiderstand gemessen. Somit gewinnt man einen umfassenden Einblick in die thermische Alterungsbeständigkeit des Elastomeren.

Es bleibt daher festzuhalten, daß der bekannte Stand der Technik kein brauchbares Verfahren liefert, um unter angemessenen Bedingungen zu thermo- und alterungsstabilen Vulkanisaten von Dienkautschuken unter praktischen Einsatzbedingungen zu gelangen.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht somit darin, ein thermisch widerstandfähiges d. h. sowohl ein reversionsbeständiges als auch insbesondere alterungsstabiles Vernetzungssystem für Natur-kautschuk und synthetische Dienkautschuke zu finden, das die Nachteile der bekannten Systeme vermeidet. Das bedeutet im einzelnen:

- 1. Vulkanisationsgeschwindigkeit wie bei herkömmlichen Schwefel/Beschleuniger-Systemen.
- 2. Vernetzungsausbeute, gemessen an Vulkanisateigenschaften wie Zugfestigkeit, Spannungswert und Druckverformungsrest, wie bei konventionellen Schwefel/Beschleunigersystemen.
- 3. Reversionsbeständigkeit, d. 76
- h. anaerobe Alterungsbeständigkeit.
- 4. Hervorragende aerobe Alterungsbeständigkeit der Vulkanisate.
- 5. Reduzierung der Einsatzmenge an Vernetzer aus technischen Gründen (Ausblühgefahr) wie auch aus wirtschaftlichen Gründen.

Eine Lösung des Problems unter Erfüllung aller Vorgaben wurde nun in überraschender Weise dadurch erreicht, daß man Vernetzer mit der Formel

50

mit Bz = Benzyl, n = 2 (BDBzTE) oder n = 6 (BDBzTH),

5

45

unter gleichzeitiger Verwendung sehr geringer, fast katalytischer Mengen Schwefel sowie zusätzlich einer geringen Menge Merkapto- oder Sulfenamidbeschleuniger oder Mischungen derselben als Vulkanisationssystem einsetzt. Der Beschleuniger dient dabei zur Feinabstimmung bei der Steuerung der Vulkanisationskinetik.

Unter den nun gefundenen Voraussetzungen kann man bei der Vulkanisation von Dienkautschuken wie z. B. Naturkautschuk (NR), cis-Polyisopren (cis-IR), cis-Polybutadien (cis-BR), Styrol-Butadien-Kautschuk (SBR) oder deren Verschnitten die Einsatzmenge der Vernetzer BDBzTE oder BDBzTH auf 1 bis 4,5 Teile, vorzugsweise 2 bis 4 Teile, pro 100 Teile Kautschuk reduzieren, wenn man gleichzeitig 0,05 bis 0,3 Teile, vorzugsweise 0,1 bis 0,2 Teile, Schwefel und 1 bis 2,5 Teile, vorzugsweise 1,3 bis 1,8 Teile, Merkaptobeschleuniger oder 0,2 bis 0,8 Teile, vorzugsweise 0,3 bis 0,5 Teile, Sulfenamidbeschleuniger einsetzt, ohne daß bei den mechanischen Eigenschaften nach Alterung die geringsten Abstriche gegenüber Vulkanisaten aus der langsamen Vernetzung mit 6 bis 7 Teilen dieser Vernetzer allein gemacht werden müssen.

Bevorzugt sind jedoch Mischungen mit 0,3 bis 2,5 Teile, besonders bevorzugt 0,6 bis 1,5 Teile, Merkapto- und 0,1 bis 0,8 Teile, besonders bevorzugt 0,2 bis 0,6 Teile, Sulfenamidbeschleuniger, neben den oben angegebenen Mengen an Vernetzer und Schwefel.

Als bevorzugte Beschleuniger finden Zink-2-merkaptobenzthiazol (ZMBT), Dibenzothiazyldisulfid (MBTS) und N-tert-butyl-2-benzothiazylsulfenamid (TBBS) Verwendung, andere Merkapto- oder Sulfenamid-beschleuniger sind jedoch durchaus im Rahmen der Erfindung anwendbar.

Die gefundenen Werte zeigen, daß gegenüber der ausschließlichen Verwendung der Vernetzer sogar noch deutliche Verbesserungen zu erzielen sind. Dieses Ergebnis war im Hinblick auf den bekannt ungünstigen Einfluß von Schwefel auf das Reversions- und Alterungsverhalten von Elastomeren keineswegs zu erwarten.

Als Dienkautschuke eignen sich Naturkautschuk, cis-Polyisopren, cis-Polybutadien sowie auch herkömmlicher SBR, der sowohl nach Lösungs- als auch nach Emulsionsverfahren hergestellt sein kann. Dazu kommen in gleicher Weise Vinyl-Polybutadien und Vinyl-SBR in Frage. Auch die Anwendung von Nitrilkautschuk und Polyoctenamere (TOR) ist möglich. Gleich gute Ergebnisse werden auch mit Verschnitten dieser Polymeren untereinander erhalten. Außerdem können die Kautschuke ölfrei oder ölverstreckt zum Einsatz kommen.

Die aufgeführten Kautschuktypen werden in Compounds üblicher Zusammensetzung vulkanisiert, d. h. in Mischungen, die Füllstoffe wie Ruße oder Siliziumdioxid, Öle, Kautschukhilfsmittel, Zinkoxid, Stearinsäure, Antioxidantien und gegebenenfalls Ozonschutzmittel in den üblichen Mengen enthalten. Der Einsatz der genannten Antioxidantien (ASM) ist für die Wirkung der erfindungsgemäßen Systeme jedoch nicht erforderlich. Das erfindungsgemäße System liefert auch ohne ASM wesentlich alterungsstabile Vulkanisate als ASM bei einem herkömmlichen System. Die Herstellung der Kautschukmischungen erfolgt in üblicher Weise in Innenmischern (Knetern), gegebenenfalls auch auf Walzwerken.

Die Herstellung der Vernetzersubstanzen ist in den EP-OSS 0 385 072 und 0 432 417 im einzelnen beschrieben, so daß an dieser Stelle hierauf verzichtet werden kann.

Die Vulkanisation der fertigen Mischungen kann bei den üblichen Temperaturen, d. h. bei 140 - 200 °C erfolgen. Der Vorteil des erfindungsgemäßen Systems liegt darin, daß man bei höheren Temperaturen vulkanisieren kann, ohne daß sich Reversionserscheinungen mit den bekannten negativen Auswirkungen auf die Vulkanisateigenschaften bemerkbar machen. Man erhält Gummiartikel von hervorragender Alterungsbeständigkeit, die für die verschiedenen Einsatzgebiete von großer Bedeutung sind, wie z. B. für Fahrzeugreifen, technische Elastomer-Artikel wie Motorlager und viele andere Anwendungen bei erhöhten Temperaturen.

Neben den o. g. besonders bevorzugten Beschleunigern kommen auch prinzipiell Beschleuniger auf Triazinbasis in Frage.

Die Vorteile der erfindungsgemäßen Vernetzungssysteme werden anhand der nachfolgenden Beispiele ersichtlich. Die in den Tabellen aufgeführten Eigenschaften werden nach den Prüfvorschriften der einschlägigen DIN-Normen ermittelt.

- Di Zugfestigkeit und R ißd hnung wurd n gemäß DIN 53 504 bestimmt. D r Spannungsw rt, auch Modul g nannt, bei 100 bzw. 300 % Dehnung wurde gemäß DIN 53 504 bestimmt.
- Di Strukturfestigkeit wurde nach Pohl (vgl. S. Boström, Kautschuk-Handbuch, Band 5, Seit 123) bestimmt.
- Die bleibende Dehnung (Zugverformungsrest) wurde gemäß DIN 53 518 bestimmt.
 - Die Härte (Shore A) wurde gemäß DIN 53 505 bestimmt.
 - Die Rückprallelastizität (Elastizität) wurde gemäß DIN 53 512 bestimmt Der Abrieb wurde gemäß DIN 53 516 bestimmt.
 - Der Druckverformungsrest (Compression set) wurde gemäß DIN 53 517 bestimmt.
- Die Vulkametrie wurde gemäß DIN 53 529 vorgenommen.
 - Die Kugelzermürbung erfolgte nach der Methode aus S. Boström, Kautschuk-Handbuch, 5. Band, Berliner Union, Stuttgart, 1962, S. 149 150.

Die in den Tabellen 2 und 4 aufgeführten erfindungsgemäßen Beispiele 1 - 23 belegen den Fortschritt in der Alterungsstabilität von Dienkautschuk-Vulkanisaten gegenüber dem Stand der Technik sowie auch gegenüber nicht erfindungsgemäßen Zusammensetzungen der Vergleichsbeispiele I bis XI der Tabellen 3 und 4.

Die Beispiele 1 und 2 stellen eine bevorzugte Vulkanisationsrezeptur mit den Grundmischungen A (Naturkautschuk) und B (cis-Polyisopren) dar. Die Werte nach 14 Tagen Alterung zeigen, daß die Restdehnungswerte (Reißdehnung der Vulkanisate nach 14 Tagen Alterung gegenüber dem Wert des ungealterten Vulkanisates noch 73 bzw. 78 % betragen. Dem gegenüber weist das Vergleichsbeispiel V (7 Teile BDBzTE gemäß EP-0 432 417) nur 62 % Restdehnung auf. Vor allem aber äußert sich die träge Vulkanisation (tso-Wert 26,9 min) des Vergleichsbeispiels in einem völlig unakzeptablen Wert für den Druckverformungsrest (Compression set) sowohl bei 70 als auch bei 100 °C.

Selbst eine Erhöhung der Vulkanisationstemperatur auf 180 °C führte zu keiner Verbesserung: Der t₉₀-Wert betrug immer noch 9,6 Minuten, so daß die bei dieser Temperatur üblichen 10 Minuten Vulkanisationszeit auch nicht ausreichen würden. Die wirtschaftlichen Nachteile sowie die Ausblühungsgefahr bei solch hohen Dosierungen an Vernetzersubstanz im Vergleichsbeispiel V wurde bereits abgehandelt.

In Vergleichsbeispiel IV wird eine Naturkautschukmischung mit einem herkömmlichen Thiuramsystem vulkanisiert. Nach 14 Tagen Alterung im Umluftschrank bei 100 °C treten die Nachteile der Thiuramvulkanisation gegenüber dem erfindungsgemäßen System deutlich zu Tage: Nicht nur ist die Restdehnung auf 57 % des Ausgangswertes abgefallen; sondern auch die Strukturfestigkeit nach Pohle (Weiterreißfestigkeit) ist gegenüber den erfindungsgemäßen Beispielen stark abgefallen. Eine Schädigung des Vulkanisates geht auch aus der deutlich abfallenden Rückprallelastizität bei 75 °C hervor.

Ähnliche Nachteile weist ein EV-System auf (Vergleichsbeispiel II). Auch hier belegen der bereits nach 7 Tagen stark zurückgegangene Wert der Weiterreißfestigkeit sowie die nach 14 Tagen stark gesunkene Rückprallelastizität bei 75 °C sehr deutlich eine starke Schädigung des Vulkanisates und damit eine nicht ausreichende Alterungsstabilität im Vergleich zu den erfindungsgemäßen Systemen.

Ein herkömmliches Schwefel-Beschleuniger-System mit 0,6 Teile Sulfenamidbeschleuniger und 2,5 Teilen Schwefel in einer Naturkautschukmischung wurde nur der Vollständigkeit halber in die Tabelle als Vergleichsbeispiel I aufgenommen: Die Werte nach Alterung fallen derart kraß ab, daß an einen praktischen Einsatz unter thermischer Belastung überhaupt nicht zu denken ist.

Aber auch der Einsatz von BDBzTE mit einem Sulfenamidbeschleuniger allein führt nicht zum Ziel, wie das Vergleichsbeispiel III zeigt. Zunächst einmal ist die Vulkanisation noch langsamer als mit 7 Teilen BDBzTE allein, was sich in einem unakzeptablen Compression set-Wert äußert. Nach 14 Tagen Alterung zeigt sich jedoch durch die zurückgehenden Werte für Härte und Rückprallelastizität sowie den ansteigenden Compression set gegenüber den Werten nach 7 Tagen Alterung, daß auch hier ein deutlicher Abbau des Vulkanisates fortschreitet.

Vergleichsbeispiel VII zeigt den Effekt einer zu hohen Dosierung eines Beschleunigers, der am Beispiel einer Grundmischung auf Basis eines cis-Polyisoprens mit dem Beschleuniger Zink-2-merkaptobenzothiazol (ZMBT) gezeigt wird. Nach 14tätiger Alterung bei 100 °C im Heißluftschrank zeigen die stark abgefallenen Werte für Zugfestigkeit und Weiterreißfestigkeit (Struktur nach Pohle), daß das Vulkanisat dieses Vergleichsbeispiels deutlich weniger alterungsbeständig ist als das erfindungsgemäße Beispiel 3, das eine deutlich bessere Retention der physikalischen Werte wie Zugfestigkeit, Reißdehnung und Compression set aufweist.

Neben den bevorzugten Ausführungsformen der Erfindung entsprechend den erläuterten Beispielen 1 und 2 führen auch abgeänderte Rezepturen im Rahmen der erfindungsgemäßen Vorgabe zu Ergebnissen, die dem Stand der Technik deutlich Oberlegen sind.

In Beispiel 3 ist die Vulkanisation von cis-Polyisopren mit 3 Teile des BDBzTE sowie mit 0,3 Teile Schwefel und 0,5 Teile des Zink-2-merkaptobenzothiazol(ZMBT) beschrieben. Auf die verbesserte Alte-

rungsstabilität gegenüber d m V rgl ichsbeispi I VII wurd b r its w it r oben hingewiesen.

In den Beispielen 4 und 5 wird als Vernetzer BDBzTH ing setzt. Die Beispiele zeigen, daß mit diesem Vernetz r die glich ich rvorrag nde Alterungsstabiltät zu rr ich n ist wi mit dem Vern tz r BDBzTE. Bei Ausd hnung d r H ißluftalterung von 7 auf 14 Tag fällt di W lt rr ißf stigkeit (Struktur nach Pohl) nicht nennenswert ab, während die im gleichen Zeitraum noch zunehmende Rückprallelastizität bei 75 °C keinerlei Schädigung des Elastomernetzwerks erkennen läßt. Dieses Ergebnis ist bei cis-Polyisopren weder mit Schwefelspendern noch mit EV-Systemen zu erreichen,

Die Beispiele 6 bis 8 zeigen die Verwendung von BDBzTE mit geringeren Mengen Schwefel und 0,4 bis 0,6 Teile des Sulfenamidbeschleunigers TBBS. Die Vulkanisation wird hierdurch etwas langsamer, jedoch sind die Druckverformungsrestwerte sowohl vor als auch nach Alterung der Vulkanisate deutlich besser als bei Verwendung des Vernetzers allein, oder nur mit Zusatzbeschleuniger (Vergleichsbeispiele III und V). Die Werte der Reißdehnung nach 14tägiger Alterung bei 100 °C in Relation zu den Ausgangswerten vor der Alterung, liegen besonders in den Beispielen 6 und 7 mit 80 bzw. 74 % außergewöhnlich hoch. Diese Beispiele zeigen, daß eine Erhöhung der Dosierung von BDBzTE nicht unbedingt in allen Kriterien die besseren Werte ergibt.

Die Beispiele 9 und 10 zeigen die Vulkanisation von Styrol-Butadien-Kautschuk (SBR) durch 3 bis 4 Teile des Vernetzers BDBzTE und Zusatz von 0,1 bis 0,2 Teile Schwefel und 0,4 Teil des Zusatzbeschleunigers TBBS. Bei beiden Vulkanisaten werden hervorragende Abrieb- und Druckverformungswerte nach 14tägiger Alterung erzielt, in der Rezeptur gemäß Beispiel 10, außerdem eine geringere Verhärtung und eine höhere Restdehnung.

Diese beiden Beispiele zeigen, daß bei SBR, der bekanntermaßen zu Verhärtung bei der aeroben Alterung neigt, eine niedrigere Desierung von Schwefel sowie eine zur Obergrenze tendierende Menge Vernetzer BDBzTE oder BDBzTH günstigere Ergebnisse liefern, wenn man einen möglichst geringen Modulanstieg anstrebt.

Die Vergleichsbeispiele VIII bis X veranschaulichen die Auswirkungen einer gegenüber den Beispielen 9 und 10 (0,2 bzw. 0,1 Teile Schwefel) auf 0,3 bis 0,6 Teile angehobenen Schwefeldosierung in einer SBR-Mischung, und zwar sowohl mit dem Zusatzbeschleuniger TBBS (X : 0,2 Teil) als auch ohne diesen (VIII und IX). Nach 14 Tagen bei 100 °C fallen die Restdehnungen der Mischungen ohne Zusatzbeschleuniger auf nur 18 bis 27 % des Ausgangswertes. Auch in Vergleichsbeispiel VIII liegen die Restwerte für Zugfestigkeit und Reißdehnung nach 14tägiger Alterung im Umluftschrank bei 100 °C auf einem deutlich niedrigerem Niveau als bei den erfindungsgemäßen Beispielen 9 und 10, so daß die Wirksamkeit des erfindungsgemäßen Verfahrens klar zu Tage tritt.

Im Vergleichsbeispiel VI ist die Auswirkung einer zu hohen Schwefeldosierung auf eine Polyisoprenmischung demonstriert (die Menge des Zusatzbeschleunigers TBBS wurde von 0,4 auf 0,2 Teile zurückgenommen, um vergleichbare Spannungswerte der Vulkanisate zu erzielen). Vergleicht man mit dem erfindungsgemäßen Beispiel 2 mit 0,2 Teile Schwefel, so fällt auf, daß bereits nach 7tägiger Alterung bei 100 °C die Dehnung auf < 300 % (64 % des Ausgangswertes gegenüber 77 % in Beispiel 2) gefallen ist. Auch die Weiterreißfestigkeit ist bei höherer Schwefeldosierung von vorn herein niedriger.

Während in Beispiel 2 das Eigenschaftsniveau nach 14 Tagen bei 100 °C gegenüber 7 Tagen kaum noch weiter abgefallen ist, erkennt man bei Vergleichsbeispiel VI einen deutlichen weiteren Abfall von Zugfestigkeit, Dehnung und Elastizität, was auf eine Schädigung des Netzwerkes deutet. Das erfindungsgemäße System wirkt sich somit in gleicher Weise auf cis-Polyisopren wie auch auf SBR aus.

In Beispiel 11 wird die Vulkanisation eines Verschnittes aus Naturkautschuk, cis-Polybutadien und SBR, wie er in einer Laufflächenmischung für Winterreifen Verwendung findet, mit dem erfindungsgemäßen Vernetzungssystem gezeigt. Auch hier ist eine ausgezeichnete Retention des Druckverformungsrestes sowie der Rückprallelastizität zu beobachten.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird sehr vorteilhaft Dibenzothiazyldisulfid (MBTS) entweder in Kombination mit TBBS oder aber allein eingesetzt. Hierbei gelingt es, die Vulkanisationszeiten noch weiter zu verkürzen. So weist eine Polyisoprenmischung nach den Beispielen 14 und 15 einen towert von nur 14 - 15 Minuten auf. Zugleich kann die Dosierung von BDBzTH von 3,3 auf 2,5 Teile gesenkt werden, ohne daß der Spannungswert des Vulkanisates abfällt. Betrachtet man die Alterungseigenschaften, so wird deutlich, daß trotz reduzierter BDBzTH-Menge ähnlich hervorragende Werte an Strukturfestigkeit, Härte und Elastizität erzielt werden, wie in den Beispielen 2 und 4.

Man darf jedoch die Menge dieses Zusatzbeschleunigers allein nicht zu niedrig halten. Bei nur 0,8 Teilen MBTS (Vergleichsbeispiel XI) erhält man ein unzureichendes Vulkanisat und ungünstige Alterungswerte nach 14 Tagen bei 100 °C, die sich besonders in niedriger Strukturfestigkeit und Rückprallelastizität sowie höherer Erwärmung im Kugelzermürbungstest niederschlagen.

Di Beispi le 17 - 19 d monstrieren die Vort ile des rfindungsgemäß n V rfahrens bei d r V rw ndung von MBTS als Zusatzbeschleuniger von SBR. Nach 14tägiger Alterung bei 100 °C liegt die Zugf stigk it des Vulkanisat s noch bei 20 MPa und di R ißd hnung d r gl ich n Prob n immer noch bei 380 - 500 %, währ nd in d n V rgl ichsbeispi I n VIII - X nur m hr 6 - 11, 8 MPa Zugfestigkeit und 69 - 196 % Reißdehnung erreicht werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich ebenfalls besonders zur Vulkanisation von ölverstreckten Kautschuken. Dies wird durch die Beispiele 20 bis 23 belegt. Wie aus der Tabelle 4 zu entnehmen ist, werden mit einer Kombination von TBBS und MBTS als Zusatzbeschleuniger (Beispiel 20) oder auch mit MBTS allein (Beispiele 21 bis 22) gute Vulkanisationszustände erreicht. Der Tabelle sind ebenfalls die ausgezeichnete Restwerte für Zugfestigkeit, Reißdehnung, Strukturfestigkeit (nach Pohle) und Compression Set, sowie für die dynamischen Werte bei gleichzeitig nur mäßig ansteigender Härte, nach 14 Tagen Alterung bei 100 °C, zu entnehmen.

Demgegenüber wird in den Vergleichsbeispielen VIII-X nur 6 - 11, 8 MPa Zugefestigkeit und 69 - 196 % Reißdehnung erreicht.

Die aufgeführten Beispiele 1 bis 23 demonstrieren im Vergleich zu den nicht erfindungsgemäßen Vergleichsbeispiele I bis XI die Vorteile des erfindungsgemäßen Verfahrens:
Einsatz von nur 2 bis 4 Teilen der erfindungsgemäßen Vernetzersubstanzen BDBzTE oder BDBzTH pro 100 Teile Kautschuk unter gleichzeitiger Verwendung von 0,05 bis 0,3, vorzugsweise jedoch 0,1 bis 0,2, Teilen Schwefel und 0,3 bis 2,5, besonders jedoch 0,5 bis 1,8 Teilen Merkaptobeschleuniger, wie Zink-2-merkaptobenzothiazol (ZMBT), 2-Merkaptobenzothiazol (MBT) Dibenzothiazyldisulfid (MBTS), oder 0,1 bis

0,8, vorzugsweise 0,3 bis 0,5, Teile Sulfenamidbeschleuniger wie N-tert-Butyl-2-benzothiazylsulfenamid (TBBS), unter diesen jedoch vorzugsweise TBBS oder ZMBT; des weiteren insbesondere Mischungen von 0,7 bis 1,8 Teilen Merkapto- und 0,2 bis 0,6 Teilen Sulfenamidbeschleuniger, wobei hier bevorzugt MBTS und TBBS Verwendung finden.

Man erhält bei Einsatz wirtschaftlicher Mengen und unter Vermeidung von Ausblüherscheinungen im Vulkanisat nach relativ kurzen Vulkanisationszeiten Elastomere von bisher nicht erreichter hervorragender Alterungsbeständigkeit und Reversionsbeständigkeit.

15

35

40

45

50

EP 0 530 590 A1

<u>e</u>	
ě	
Ta	

10

15

20

25

30

40

45

55

abelle 1:													
GRUNDMISCHUNG	-	A	_	8	S		۵	ш		L	9	=	
NR (RSS # Defo 1000)	_	100	_	ı	·	_	20	100	_	•	· 	<u>.</u>	
cis-IR 1)		•		100	•	-	•	_		100	· —	<u>.</u>	
E-SBR 1502 ²⁾		•		1	100		20	_	_	•	100	<u>.</u>	
E-SBR 1712 ³⁾		ı		•	_		•	_	_	ı	· —	137	•
BR 4)		٠	_		<u>'</u>		30	_	_	•	<u>.</u>	_	
ZnO RS		ო	_	က			က	—		m	<u>ო</u>	— —	
Stearinsäure	_	2	_	2	- 2		7	- -		2	2	- 2	
IPPD 5)	_		_				-	_			-	_	
6РРD ⁶⁾	_		—		_	_	-	_		-	-	_	
Koresin	_	~-1	_			_	ı				· —	_	
Ruß N-339	_	45	_	45	45	_	22	45	_	45	20	75	
HAR-Öl	_	•	_	•		_	91	<u>'</u>		4	10	- 2	

ď

1) NATSYNR 2200, Fa. Goodyear

2) Styrol-Butadien-Copolymerisat, Styrolgehalt 23,5 %, ML (1 + 4) 100 °C = 50,

in wässriger Emulsion polymerisiert, Fa. Hüls AG

Styrol-Butadien-Copolymerisat, Styrolgehalt 23,5 %, ML (1 + 4) 100 °C = 49, mit 37,5 Teilen hocharomatischem Öl verstreckt, Fa. Hüls AG 3

4) Cis-Polybutadien, cis-1,4-Gehalt mind. 95 %, ML (1 + 4) 100 °C \approx 46 \pm 4, Fa. Hüls AG

5) N-Isopropyl-N'-phenyl-p-phenylendiamin

45 50		40	35		30	25	20		15	10		5
belle 2:			į			:		:				
Grundmischung		A	80	8	89	89	89	60	ω.	ပ	ပ	O
Schwefel		0,2	0,2	0,3	0,2	0,1	0,1	0,1	0,05	0,2	0,1	0,2
TBBS		0,4	4,0	•	4,0	0,4	0,4	9'0	0,4	4,0	0,4	0,4
ZMBT	_	1	•	0,5	t	•	ı	•	•	•	•	•
BOBZTE		3,0	3,0	3,0	•	1	3,0	3,0	4,0	3,0	4,0	
BDBzTH		•	ı		3,3	4,4		•	ı		•	3,3
Beispiel		1	2	ĸ	4	5	9	7	ω	6	10	11
Vulkameter 150 °C	ن	1	,	,			•	,	•	:		
- -	mín.	8,7	& 6	6,9	9	12,0	و و م	9,4	10,2	11,7	11,7	
t 90	min.	21,9	24,2	19,0	22,3	25,9	27,4	25,9	27,9	26,8	25,3	20,4
Vulkanisation 30 min. bei 150	min.		ာ့									
Zugfestigkeit	MPa	23,2	21,0	18,7	25,2	20,1	19,2	20,8	19,0	20,4	17,3	18,2
Reißdehnung	≫	516	545	466	585	999	534	591	267	559	492	482
Modul 100 %	MPa	2,3	1,7	2,0	1,6	1,5	1,5	1,4	1,3	1,9	1,8	2,8
Modul 300 %	MPa	12,5	8,2	10,5	0'6	8,5	8,6	7,8	9,7	9,5	9,4	10,0
Struktur nach												
Pohle	N/mm/	87	17	9/	.81	82	73	75	85	31	40	99

EP 0 530 590 A1

			<u> </u>	_		<u> </u>	-		<u> </u>	_		_
5		11		69	29		\$	26		8		8
		10		65	22		46	54		8	54	86
10		6		64	99		46	22		28	49	66
15		ω		09	20		45	54		21	46	201
20	•	7		29	49		48	28		19	45	190
		9		28	84		47	22		18	40	212
25		5		95	51		45	25		21	42	1
30		4		9	51		48	09		21	34	120
		က		99	22		48	9		50	32	143
35		2		63	23		47	88		16	34	162
40		-		65	22		47	22		. 52	41	142
	2:			Sh.A	Sh.A		%	%				· E
45	tsetzung Tabelle 2:	Beispiel	te te	ວ ູ	2° 67	Elastizität	ວ ູ	ວ ຸ	Compression set	24 h/ 70 °C	24 h/100 °C	DIN-Abrieb
50	tset	Be is	Härte	25 °C	75	Elas	25 °C	75 °C	5	24	24	×

EP 0 530 590 A1

45 50		40	35		30	25	20		15 .	10		5
ortsetzung Tabelle	e 2:											
Grundmischung		¥	89	8	60	æ	. 	æ	80	ပ	ပ	0
Schwefel		0,2	0,2	0,3	0,2	0,1	0,1	0,1	0,05	0,2	0,1	0,2
TBBS	_	0,4	0,4	1	0,4	4,0	0,4	9,0	4,0	0,4	0,4	4'0
ZMBT	_	•	•	0,5	•	•	•	•	•	•	1	ı
BOBZTE		3,0	3,0	3,0	•	•	3,0	3,0	4,0	3,0	4,0	•
вовстн		ı	•	•	3,3	4,4	•	•	•	•	•	3,3
				nac	nach Alterung 7 d/100 °C	1/b 7 gn	ე, 00				1	
Beispiel		1	2	က	4	5	9	7	æ	σ	01	==
Vulkanisation 30		min. bei 150 °C	၁									
Zugfestigkeit	MPa	17,8	18,4	17,3	21,5	19,4	18,8	19,5	16,5	19,8	18,8	13,5
Reißdehnung		375	425	363	474	429	470	474	408	333	353	322
Modul 100 %	MPa	3,5	2,7	3,1	2,7	2,7	2,0	2,3	2,3	3,2	3,7	3,1
Modul 300 %	MPa	15,2	13,0	15	13,1	13,3	10,9	11,6	11,9	15,4	16,7	12,9
Struktur nach												
Pohle	N/mm/	51	99	20	99	17	99	63	65	88	34	28

EP 0 530 590 A1

45		40	35		30	25	20	20	15	10		5	
tsetzung Tabelle 2:	e 2:												
Beispiel		1	2	nac 3	ch Alter	nach Alterung 7 d/100 °C	100 °C 6		- α	6	10	=======================================	۲ – – -
Härte 22 °C	Sh.A	l	02	72	69	02	99	88	89	72	69	74	Γ — —
J. 9/	Sh.A	62	59	64	53	19	22	82	23	63	29	99	
Elastizität 22 °C	*	52	52	54	52	52	51	49	51	49	52	41	Γ — —
2° 57	ж ж	59	28	9	28	26	22	26	22	99	19	26	
Compression set	 	22	20	50	18	18	21	1,	19	20	18	32	T — –
24 h/100 °C	- — -	53	19	22	5.12	22	21	: 83	24	77	24	, ,	
DIN-Abrieb	1		,	171	191		160	292	168	126	121	112	T -

EP 0 530 590 A1

	c	r -	_								_		_		
5	۵	0,2	0,4	1	•	3,3		=======================================		12,6	280	4,0			54
	ပ	0,1	0,4	•	4,0	•		10		19,2	355	3,9	18		27
10	ပ	0,2	0,4	1	3,0			6		15,8	256	5,2	•		23
15	8	0,05	4,0		4,0	ı	1	∞		14,2	343	2,8	13,5		55
	8	0,1	9,0	•	3,0	•		7		18,5	435	5,6	12,7		28
20	8	0,1	0,4	•	3,0		၁့ 001	9		16,9	425	2,3	11,9		59
25	8	0,1	4,0			4,4	nach Alterung 14 d/100 °C	r.		14,5	352	2,8	13,5		9
30	8	0,2	0,4	•	ŧ	3,3	h Alteru	4			379		13,5		55
	80	0,3	•	0,5	3,0	•	nac	m		15,2	339	3,3	14,7		49
35	89	0,2	0,4	•	3,0	•		7	ပ္		390				53
40	A	0,2	0,4	•	3,0	•		1	Vulkanisation 30 min. bei 150 °C	14,5	343	3,1	13,8		48
		- —							30 min. 1	MPa	 -	MPa	MPa	_	N/mm/N
45 Tabe 1	Grundmischung							Le	isation	tigkeit	gunut	* 001	300 %	ır nach	
50 Fortsetzung Tabelle	Grundm	Schwefe	T885	ZMBT	BOBZTE	BDBZTH		Beispiel	Vu 1kan	Zugfestigkeit	Re 18det	Modul 100 %	Modul 300 %	Struktur nach	Pohle

EP 0 530 590 A1

	r			r	_		т —	_		-	_		- -
5			11		9/			41	27		22	•	128
			10		73	99		51	23		18	21	113
10			6		74	64		20	23		19	54	116
15			8		89	90		53	28		21	23	168
			7		99	28		25	28		20	56	166
20		າ. 001	9		99	28		20	21		20	54	195
25	,	nach Alterung 14 d/100 °C	2		72	63		52	22		. 22	52	,
30		h Alteru	4		69	23		52	09		92	24	182
		nac	ۍ .	,	72	65		53	61		19	52	200
35			2		69	61		25	28		21	52	·
40			1		69	28		47	22		53	35	•
e 2:					Sh.A	Sh.A	† –	≫	*		_		mm
Tabe 1							tät			ion set	၁. ၀	၁့ ၀	qə
S & & & & & & & & & & & & & & & & & & &			Beispiel	Härte	ე. 22	ე。 92	Elastizität	25 °C	ე。 52	Compression set	24 h/ 70 °C	24 h/100 °C	DIN-Abrieb
50 ¥			89	=			w			٦			۵

EP 0 530 590 A1

	ပ	0,6	3,0	×	10,6 24,5		14,3 346 2,5 13,3	32
5	၁	0,5 - -	3,0	XI	13,0 30,2		14,8 377 3 2,5 12,2	29
10	ပ	6,0	3,0	VIII	14,3 31,6		17,2 492 2 9,7	33
15	8	0,1	3,0	VII	6,5 21,6		19,4 583 1,4 7,2	62
20	8	0,5	3,0	ΙΛ	7,7		16,7 417 2,2 11,5	69
	A	- 1 1 1	2,0	>	10,0 26,9		18,2 461 1,9 10,9	44
25	A	0,6 0,8	0,4	۸Ι	4,5 7,6		23,6 568 1,8 10,8	74
30	A	e,0 -	3,0	111	11,6		17,7 561 1,3 7,8	22
35	4	0,4	• •	=	8,4 14,4	၁့	19,5 528 1,5 9,2	99
	A	2,5			6,8 14,6	min. bei 150	20,4 512 2,0 9,8	29
40				oje]	°C min.		MP &	N/mm/N
45 .:	Grundmischung	efe]	TMTD 80 % BDBZTE	Vergleichsbeispiel	neter 150	Vulkanisation 30	Zugfestigkeit Reißdehnung Modul 100 % Modul 300 %	struktur nach Pohle
Se Tabelle 3:	Grund	Schwefe TBBS ZMBT	TMTD 8(Verg	Vulkan t 10 t 90	Vu 1ka	Zugfe Reißc Modul	Struk Pohle

EP 0 530 590 A1

45 50	₩	40	35	30	25		20	15	10		5	
ortsetzung Tabelle	e 3:	·										
Vergleichsbeispie	iel	⊶	11	III	λI	>	IA	~IIA	IIIA ·	ΧI	×	r — -
Härte 22 °C	Sh.A	l	55	57	29	67	67	09	65	89	67	
J° 5′	Sh.A	84	44	40	48	23	23	20	24	23	28	
Elastizität 22°C	%	20	20	45	52	39	84	47	48	46	88	т — –
ე。 92	*	65	28	20	59	20	09	88	22	22	26	
Compression set 24 h/ 70 °C		26	36	53	788	46	16	21	33	25	50	т — —
24 h/100 °C			1	. 1	ı	69	28	40	26	44	36	
DIN-Abrieb		105		, I			•	187	•	1	108	 -

EP 0 530 590 A1

				_	_			_ ~			_	_	_	_	
5	ပ	9'0	0,2	1		3,0		×		12,6	216	4,8	1		27
	ပ	9'0	t	•	•	3,0		ΧI		13,9	251	4,3	ı		24
10	ပ	0,3	•	•	•	3,0		VIII				3,6	16,7		31
15	&	0,1	•	1,0	•	3,0	ာ့	VII		19,0	469	2,3	11,2		29
20	&	0,5	0,2	•	•	3,0	nach 7 d Alterung bei 100 °C	IA		11,3	569	3,2	•		42
	A	•	•	•	•	7,0	Alterung	>		11,8	279	3,3	1		25
25	A	9'0	0,8	•	4,0	ı	ach 7 d	ΙΛ		11,7	353	2,4	10,7	•	35
30	4	•	8,0	•	•	3,0		111		19,1	466	2,7	12,4		62
35	A	0,4	1,2	1	•	ı		11	ວ ູ	11,1	391	1,9	8,2		13
40	4	2,5	9'0	•				-	bei 150°C	13,5	272	3,2			45
ä								el	min.	MPa	₩	MPa	MPa		N/mm
S & & ON Tabelle	Grundmischung	efel			TMTD 80 %	TE		Vergleichsbeispiel	Vulkanisation 30	Zugfestigkeit	Reißdehnung	Modul 100 %	Modul 300 %	Struktur nach	v
ortset.	Grun	Schwefel	TBBS	ZMBT	TMTD	BDBzTE		Verg	٧u الا	Zugf	Reiß	Modu	Modu	Stru	Pohle

EP 0 530 590 A1

	ı	Γ –	 7		_	- 7	Γ —	_		г —		- 7	r — -
5			×		73	99		51	62		20	16	122
10			ΧI		74	99		20	63		15	17	122
	:		VIII		69	64		49	61		17	23	108
15		ູ່	VII		89	28		53	09		25	30	199
20		nach 7 d Alterung bei 100 °C	١٨		2	63		26	62		22	50	,
		lterung	^		02	. 29		49	54		22	56	177
25		ch 7 d /	١٧		63	20		48	53		56	e	
30		Pu Pu	111		29	22		20	55	 	24	•	•
35			11		19	49		46	09		28	3	
			H		29	22	i i	20	26		24		214
40	3:	-			Sh.A	Sh.A		~	~ -	-			
45	Tabelle		hsbeispi			٠	tät			ion set	၁. 0	ာ ၀	qə
50	rtsetzung Tabelle		Vergleichsbeispie	Härte	3° 22	J. 91	Elastizität	25 °C	75 °C	Compression set	24 h/ 70 °C	24 h/100 °C	DIN-Abrieb
	~1	ī		1			1			1			1

EP 0 530 590 A1

	40	50	. 35	30	25	20	99	15	10	5	
ortsetzung Tabelle	3:						;				
Grundmischung		∢	Ø	∢	A	: A	80	æ	၁	ပ	ပ
Schwefel	_	2,5	0,4	•	9'0	•	0,5	0,1	0,3	0,5	9,0
TBBS	_	9'0	1,2	0,8	8,0	•	0,2	•	1	1	0,2
ZMBT	_	•	•	•	•	•	•	1,0	•	•	•
TMTD 80 %	_	•	•	•	0,4	•	•	1	•	1	
BDBzTE		•	•	3,0	1	7,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0
	 				lach 14 d	Alterun	nach 14 d Alterung bei 100	၁, 0			
Vergleichsbeispiel	iel	I	11	111	IV	^	VI	VII	VIII	×	×
Vulkanisation 30 min.		bei 150°C	၁့								
Zugfestigkeit	MPa		9'9	16,2	9'6	11,3	8'6	5,9	8'5	0'9	11,8
Reißdehnung	*	28	311	429	323	284	234	592	132	69	196
Modul 100 %	MPa		1,7	2,5	2,1	3,1	3,1	1,9	7,3		5,2
Modul 300 %	MPa	1	6,5	11,8	9,5	•	•		•	,	•
Struktur nach	_										
Pohle	N/mm	=	12	23	15	51	39	33	21	16	52
	1										

EP 0 530 590 A1

						_ ~		_			_		
5			×		83	74		25	61		19	50	172
10			×		9/	88		20	09		18	25	118
			VIII		73	65		51	09		15	21	113
15		၁့ (VII		29	28		51	28		24	37	190
20		nach 14 d Alterung bei 100 °C	VI		11	63		53	28		24	29	•
		Alterung	>		72	64		49	28		23	33	
25		ch 14 d	IV		29	20		38	45		37	•	
30		na	III		64	54		43	49		35	•	3
35		į	II		09	47		42	45		40	•	
			ı		73	63		43	53		28	ı	265
40	::				Sh.A	Sh.A		~	~ −		_		- FIIII
45	Tabelle		hsbeispi				tät			ion set	၁့ ၀	၁, ၀	q
50	rtsetzung Tabelle		Vergleichsbeispie	Härte	25 °C	75 °C	Elastizität	ე。 22	ე。 52	Compression set	24 h/ 70 °C	24 h/100 °C	DIN-Abrieb
	되	l					1			I -			[

Tabell 4 / Grundmischung E:

_	Rezeptur		12	13	XI
5	Schwefe1		0,2	0,2	0,2
	TBBS		0,4	0,0	0,0
	MBTS		1,0	1,5	0,0
10	BDBzTH		2,5	2,5	3,5
	Vulkameter 150 °C, t ₁₀	min.	4,8	4,1	11
	t ₉₀	min.	14,2	13,2	25,6
	Vulkameter 180 °C, t ₁₀	min.	1,6	1,4	2,5
15	t ₉₀	min.	3,4	3,1	4,4
	Vulkanisation bei 180 °C	min.	10	10	10
20	Zugfestigkeit	MPa	23,1	25,1	22
	ReiBdehnung	*	512	519	529
	Modul 100 % Dehnung	MPa	2,1	2,2	1,9
	Modul 300 % Dehnung	MPa	12,7	13,4	11,1
25	. Struktur nach Pohle	N/mm	77	81	70
	bleibende Dehnung	*	10	10	12
	Härte 22 °C	Shore A	64	63	62
30	Härte 75 °C	Shore A	54	53	52
50	Elastizität 22 °C	*	48	51	45
	Elastizität 75 °C	*	59	62	54
	Compression set 24 h/ 70 °C	*	17	17	25
35	Compression set 24 h/ 100 °C	*	33	31	35
	DIN-Abrieb	mm ³	160	147	176
	Vulkanisation bei 180 °C	min.	20	20	20
40	Kugelzermürbung 150 N	°C	106	101	159
	200 N	°C	146	139	12'
	250 N	°C	14,8'	14,8'	
45	Goodrich Methode 5	°C	32	34	Verf.
	Verforming	*	-0,8	-1,5	zu hoch

^{&#}x27;: Zeit in Minuten nach der die Kugel unter den angegebenen Bedingungen zerstört wurde.

55

Fortsetzung Tabelle 4 / Grundmischung E:

40

45

_	Rezeptur		12	13	XI
5	Alterung 7 Tage bei 100 °C				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	Zugfestigkeit	MPa	20,1	20,5	16,9
	Reißdehnung	*	421	412	405
10	Modul 100 % Dehnung	MPa	2,7	3	2,6
	Modul 300 % Dehnung	MPa	14,5	15,5	12,9
	Struktur nach Pohle	N/mm	70	68	25
15	bleibende Dehnung	*	6	8	8
	Hārte 22 °C	Shore A	67	68	69
	Härte 75 °C	Shore A	58	58	57
	Elastizität 22 °C	*	49	51	47
20	Elastizität 75 °C	*	59	61	52
	Compression set 24 h/ 70 °C	*	14	12	21
	Compression set 24 h/ 100 °C	*	25	23	24
25	DIN-Abrieb	nen ³	161	160	171
	Kugelzermürbung 150 N	°C	88	79	104
	200 N	°C	118	108	144
30	250 N	°C	139	126	186
	300 N	°C	159	150	6'
	350 N	°C	13'	179	
	400 N	°C		8'	

EP 0 530 590 A1

EP 0 530 590 A1

Fortsetzung Tabelle 4 / Grundmischung E:

5	Rezeptur		12	13	XI
•	Alterung 14 Tage bei 100 °C				
	Zugfestigkeit	MPa	20,2	18,8	10,2
10	Reißdehnung	*	429	406	350
	Modul 100 % Dehnung	MPa	2,9	2,9	2
	Modul 300 % Dehnung	MPa	14,5	14,9	9,3
15	Struktur nach Pohle	N/mm	61	60	13
	bleibende Dehnung	*	10	11	10
	Härte 22 °C	Shore A	66	66	65
20	Härte 75 °C	Shore A	57	56	49
	Elastizität 22 °C	*	49	52	42
	Elastizität 75 °C	*	56	59	46
	Compression set 24 h/ 70 °C	*	22	20	33
25	Compression set 24 h/ 100 °C	*	35	34	40
	DIN-Abrieb	mm ³	175	169	234
	Kugelzermürbung 150 N	°C	82	81	104
30	200 N	°C	114	111	140
	250 N	°C	137	132	175
	300 N	°C	159	154	81
35	350 N	°C	187	177	
	400 N	°C	51	5'	

Tabelle 4 / Grundmischung F:

	Rezeptur			14	15	16	XI
5	Schwefel			0,2	0,2	0,1	0,2
	TBBS			0,4	0,0	0,0	0,0
	MBTS			1,0	1,5	1,5	0,8
10	BDBzTH			2,5	2,5	3,5	3,5
	Vulkameter 150 °C,		min.	4,4	4,1	5	10,5
			min.	15,3	14,5	19,5	22,6
15	Vulkameter 180 °C,	^t 10	min.	1,4	1,3	1,7	2,5
		^t 90	min.	3,8	3,7	4,4	4,5
20	Vulkanisation bei 1	180 °C mi	in.	10	10	10	10
	Zugfestigkeit	MF	'a	22,6	21,2	21,4	20,4
	Reißdehnung	*		556	522	559	584
25	Modul 100 % Dehnung	g MF	Pa Pa	1,8	1,8	1,7	1,4
	Modul 300 % Dehnung	g MF	Pa Pa	10,2	10,1	9,1	7,9
	Struktur nach Pohle	e N/	'mm	63	74	65	62
	bleibende Dehnung	૪		10	10	10	10
30	Härte 22	°C SI	nore A	62	61	62	56
	Härte 75	°C SI	nore A	52	52	51	48
	Elastizität 22	°C . %		48	49	47	46
35	Elastizität 75	°C %		60	60	57	57
	Compression set						
	24 h/70 °C	*		12	12	15	17
	Compression set						
40	24 h/100 °C	४		25	24	31	27
	DIN-Abrieb	UE	m ³	158	162	169	164
45	Vulkanisation bei	180 °C	min.	20	20	20	20
	Kugelzermürbung 15	0 N °	С	101	100	109	120
	20	0 N °	C	127	129	133	158
	25	0 N °	C	151	159	176	11'
50	Goodrich Methode 5	•	С	29	29	30	38

EP 0 530 590 A1

Fortsetzung Tabelle 4 / Grundmischung F:

5	Rezeptur			14	15	16	XI
	Alterung 7 Ta	ge bei 100	°C		· .		
	Zugfestigkeit		MPa	21,3	20,5	19,3	20,2
10	Reißdehnung		*	487	463	441	494
	Modul 100 % D	ehnung	MPa	2,5	2,5	2,5	2,2
	Modul 300 % D	ehnung	MPa	12,5	12,8	12,8	11,1
15	Struktur nach	Poh le	N/mm	64	69	63	65
	bleibende Deh	nung	*	10	8	7	10
	Härte	22 °C	Shore /	A 68	68	67	66
20	Härte	75 °C	Shore A	A 58	60.	59	57
	Elastizität	22 °C	*	50	52	52	58
	Elastizität	75 °C	*	59	61	60	54
	Compression s	et			•		
25	24 h/70 °C		*	15	14	11	18
	Compression s	et					
	24 h/100 °C		*	23	23	22	24
30 '	DIN-Abrieb		mm ³	168	173	173	183
	Kugelzermürbu	ng 150 N	°C	89	89	101	105
		200 N	°C	117	117	127	138
35		250 N	°C	136	137	147	157
		300 N	°C	157	156	169	14,8'
		350 N	°C	189	168	91	
40		400 N	°C	5'	5'		
40	Goodrich Meth	ode 5	°C	37	34	35	43
	Verf	ormung	*	0,6	±0,0	-0,5	-1,2

25

50

EP 0 530 590 A1

Fortsetzung Tabelle 4 / Grundmischung F:

5	Rezeptur			14	15	16	XI
	Alterung 14 Ta	nge bei 10	0 °C				
	Zugfestigkeit		MPa	18,3	21,2	20,1	18,6
10	Reißdehnung		*	439	478	461	474
	Modul 100 % De	hnung	MPa	2,6	2,5	2,6	2,3
	Modul 300 % De	hnung	MPa	12,3	12,5	12,7	11,1
15	Struktur nach	Pohle	N/mm	51	48	54	27
	bleibende Dehr	nung	*	9	10	9	10
	Härte	22 °C	Shore	A 66	70	68	64
20	Härte	75 °C	Shore	A 58	59	60	55
	Elastizität	22 °C	8	50	50	40	48
	Elastizität	75 °C	*	59	57	59	52
	Compression se	et					
25	24 h/70 °C		*	21	23	19	24
	Compression se	et					
	24 h/100 °C		*	32	31	33	33
30	DIN-Abrieb		mm ³	177	178	177	199
	Kugelzermürbur	ng 150 N	°C	89	90	921	104
		200 N	°C	117	120	125	135
35		250 N	°C	138	139	143	160
		300 N	°C	158	157	157	14,8
	•	350 N	°C	188	178	14,8'	
40		400 N	°C	7'	71		
+0	Goodrich Metho	de 5	°C	41	39	41	54
	Verfo	rmung	*	-2,1	-1,6	-2,1	-0,9

Tabelle 4 / Grundmischung G:

5	Rezeptur		17	18	19
	Schwefel	•	0,2	0,1	0,2
	TBBS		0,0	0,4	0,4
	MBTS		1,5	1,5	1,5
10	BDBzTH		3,0	3,5	2,0
	Vulkameter 150 °C, t ₁₀	min.	9,8	10,9	9,5
	t ₉₀	min.	23,8	25,8	22,1
15	Vulkameter 180 °C, t ₁₀	min.	2,5	2,7	2,4
	t ₉₀	min.	5	5,8	5,1
	Vulkanisation bei 180 °C	min.	10	10	10
20	Zugfestigkeit	MPa	20,3	22,9	22,5
	Re iBdehnung	*	535	590	632
	Modul 100 % Dehnung	MPa	2	1,9	1,7
25	Modul 300 % Dehnung	MPa	10,4	9,9	8,8
	Struktur nach Pohle	N/am	43	46	48
	bleibende Dehnung	*	10	11	13
30	Härte 22 °C	Shore A	63	62	62
30	Härte 75 °C	Shore A	55	53	52
	Elastizität 22°C	४	43	43	43
	Elastizität 75 °C	8	53	53	52
35	Compression set 24 h/70 °C	*	17	20	19
	Compression set 24 h/100 °C	*	34	43	36
	DIN-Abrieb	1100 ³	112	115	115
40	Vulkanisation bei 180 °C	min.	20	20	20
	Kugelzermürbung 150 N	°C	98	103	112
	200 N	°C	126	155	187
45	250 N	°C	151	155	187
	300 N	°C	175	178	187
	350 N	°C	7'	10'	6'
50	Goodrich Methode 5	°C	44	47	55
	Verformung	%	-0,8	-1,9	-1,8

EP 0 530 590 A1

Fortsetzung Tabelle 4 / Grundmischung G:

5	Rezeptur		17	18	19
	Alterung 7 Tage bei 100	<u>°C</u>			
	Zugfestigkeit	MPa	21,2	20,6	22,2
10	Reißdehnung	*	447	465	556
	Modul 100 % Dehnung	MPa	2,8	2,9	2,4
	Modul 300 % Dehnung	MPa	14,2	14,4	11,8
	Struktur nach Pohle	N/mm	36	36	43
15	bleibende Dehnung	*	7	· 7	11
	Härte 22 °C	Shore A	67	66	64
	Härte 75 °C	Shore A	59	59	56
20	Elastizität 22 °C	8	47	47	46
	Elastizität 75°C	*	57	57	54
	Compression set				
25	24 h/70 °C	*	12	12	14
-0	Compression set				
	24 h/100 °C	*	21	24	22
	DIN-Abrieb	mm ³	122	120	117
30	Kugelzermürbung 150 N	°C	89	94	100
	200 N	°C	119	119	132
	250 N	°C	138	146	159
35	300 N	°C	158	169	183
	350 N	°C	181	14'	8'
	400 N	°C	6'		
40	Goodrich Methode 5	°C	44	43	53
-	Verformung	%	0,8	1	-0,8

EP 0 530 590 A1

Fortsetzung Tabelle 4 / Grundmischung G:

5	Rezeptur		17	18	19
	Alterung 14 Tage bei 100	<u> 2° C</u>			
	Zugfestigkeit	MPa	19,5	20,4	21,4
10	Reißdehnung	*	382	401	496
	Modul 100 % Dehnung	MPa	3,5	3,4	2,9
	Modul 300 % Dehnung	MPa	16,3	15,9	13,2
15	Struktur nach Pohle	N/mm	32	30	35
	bleibende Dehnung	*	6	6	10
	Härte 22 °C	Shore A	72	72	71
20	Härte 75 °C	Shore A	63	63	45
20	Elastizität 22 °C	*	46	46	45
	Elastizität 75 °C	*	56	56	52
	Compression set				
25	24 h/70 °C	*	14	13	18
	Compression set				
	24 h/100 °C	*	18	21	24
30	DIN-Abrieb	mm ³	125	131	123
	Kugelzermürbung 150 N	°C	92	96	102
	200 N	°C	120	123	135
35	250 N	°C	140	145	156
	300 N	°C	160	164	180
	350 N	°C	184	188	11,5'
	400 N	°C	6,51	. 3'	
40	Goodrich Methode 5	°C .	42	44	55
	Verformung	*	-1,0	-0,7	-4,1

Tabelle 4 / Grundmischung H:

	Rezeptur			20	21	22	23
5	Schwefe1			0,2	0,2	0,3	0,2
	TBBS			0,4	0,0	0,0	0,4
	MBTS			0,8	1,5	1,5	1,0
10	BDBzTH			4,0	4,0	3,5	3,5
	Vulkameter 150 °		min.	12	10,9	10,3	11,8
		^t 90	min.	26,2	25,5	22,3	24,3
15	Vulkameter 180 °	C, t ₁₀	min.	2,8	2,5	2,3	2,6
		^t 90	min.	5	5	4,6	4,8
20	<u>Vulkanisation</u> be	i 180 °C	min.	10	10	10	10_
	Zugfestigkeit		MPa	19,5	19	18,6	19
	Reißdehnung		*	510	518	489	531
	Modul 100 % Dehr	ung	MPa	2,1	2	2,2	1,9
25	Modul 300 % Dehr	ung	MPa	11,3	10,7	11,6	10,6
	Struktur nach Po	hle	N/mm	36	37	37	41
	bleibende Dehnur	ıg	४	11	11	11	11
30	Härte	22 °C	Shore A	63	63	65	61
	Härte	75 °C	Shore A	53	54	56	52
	Elastizität	22 °C	*	33	33	32	33
	Elastizität	75 °C	*	51	49	48	49
35	Compression set						
	24 h/70 °C		*	16	17	14	18
	Compression set						
40	24 h/100 °C		8	33	34	30	33
40	DIN-Abrieb		mm ³	108	111	124	116
	<u>Vulkanisation</u> be	ei 180 °C	min.	20	20	20	20
	Kugelzermürbung	150 N	°C	105	110	109	114
45	•	200 N	°C	140	144	141	154
		250 N	°C	166	181	176	189
		300 N	°C	14,8'	7'	10'	5'
	Goodrich Methode	e 5	°C	51	49	47	51
50	Verfor	nung	%	-1,2	-0,4	0,4	-1,3

EP 0 530 590 A1

Fortsetzung Tabelle 4 / Grundmischung H:

5	Rezeptur			20	21	22	23_
	Alterung 7 Tag	<u>e bei 100</u>	<u>°C</u>				
10	Zugfestigkeit		MPa	18,2	17,7	17,3	18
	Reißdehnung		*	426	424	394	462
	Modul 100 % Dehnung		MPa	3	3,1	3,3	2,9
15	Modul 300 % Dehnung		MPa	13,8	13,9	14,4	13
	Struktur nach Pohle		N/mm	36	34	35	39
	bleibende Dehnung		*	11	11	10	15
20	Härte	22 °C	Shore /	A 66	66	66	66
	Härte	75 °C	Shore /	A 57	57	57	57
	Elastizität	22 °C	*	36	36	36	36
25	Elastizität	75 °C	*	49	49	50	46
	Compression se	t					
	24 h/70 °C		૪	15	13	13	15
	Compression se	t					
30	24` h/100 °C		*	23	22	20	23
	DIN-Abrieb		mm ³	138	126	134	135
	Kuge izermürbun	g 150 N	°C	103	102	99	106
35		200 N	°C	138	133	132	135
		250 N	°C	159	155	156	161
		300 N	°C	14'	178	178	192
		350 N	°C		12'	14,8'	5'
40	Goodrich Method		°C	55	50	50	55
	Verfo	rmung	*	-0,6	-0,7	-0,2	-1,2

•

45

EP 0 530 590 A1

Fortsetzung Tabelle 4 / Grundmischung H:

5	Rezeptur			20	21	22	23_
	Alterung 14 Tag	<u>e bei 10</u>	<u>0 °C</u>				
10	Zugfestigkeit		MPa	17,9	18	17,1	17,5
	Reißdehnung		*	424	411	381	446
	Modul 100 % Deh	nung	MPa	3,5	3,6	3,7	3,2
15	Modul 300 % Dehnung		MPa	14,1	14,6	14,8	13,1
	Struktur nach Pohle		N/mm	34	33	32	34
	bleibende Dehnung		*	12	10	10	14
20	Härte	22 °C	Shore	A 71	72	73	72
	Härte	75 °C	Shore	A 60	61	61	60
	Elastizität	22 °C	*	35	36	36	35
25	Elastizität	75 °C	*	47	48	48	46
	Compression set					•	
	24 h/70 °C		*	17	16	16	19
	Compression set						
30	24 h/100 °C		*	24	25	23	26
	DIN-Abrieb		nm ³	139	147	156	151
	Kuge 1 zermürbung	150 N	°C	104	110	106	106
35		200 N	°C	134	. 134	137	144
		250 N	°C	160	156	159	167
		300 N	°C	187	182	186	194
		350 N	°C	7'	11,5'	4'	2'
40	Goodrich Method	e 5	°C	57	53	53	57
. •	Verfor	nung	*	-2,5	-2,3	-2,4	-3,3

45 Patentansprüche

50

55

 Verfahren zur Herstellung von Dienkautschuk-Vulkanisaten mit sehr hoher Alterungsstabilität und Reversionsbeständigkeit, dadurch gekennzeichnet, daß die Vulkanisation in Gegenwart von a) 1 bis 4,5 Teile Vernetzersubstanzen mit der Formel

$$Bz_2$$
 N-C-S-S- $(CH_2)_n$ -S-S-C-N Bz_2

wobei n gleich 2 oder 6 und Bz gleich Benzyl bedeutet, und b) 0,05 bis 0,3 Teile Schwefel, und

- c 1) 1 bis 2,5 Teile M rkaptobschl uniger od r
- c 2) 0,2 bis 0,8 Teile Sulfenamidbeschleuniger od r
- c 3) 0,3 bis 2,5 T il M rkaptobeschl uniger und
- 0,1 bis 0,8 T il Sulf namidbeschl uniger,
- bezogen auf 100 Teile Dienkautschuk, bei Temperaturen von 140 bis 200 °C durchgeführt wird.
 - Verfahren nach Anspruch 1,

dadurch gekennzeichnet,

daß pro 100 Teile Dienkautschuk

- a) 2 bis 4 Teile Vernetzersubstanz, und
- b) 0,1 bis 0,2 Teile Schwefel, und
 - c 1) 1,3 bis 1,8 Teile Merkaptobschleuniger oder
 - c 2) 0,3 bis 0,5 Teile Sulfenamidbeschleuniger oder
 - c 3) 0,6 bis 1,5 Teile Merkaptobeschleuniger und
 - 0,2 bis 0,6 Teile Suffenamidbeschleuniger

verwendet werden.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet,

daß der Dienkautschuk aus Naturkautschuk, cis-Polyiospren, cis-Polybutadien, Emulsions-SBR, Lösungs-SBR, Vinyl-Polybutadien, Vinyl-SBR, 3,4-Polyisopren, Nitrilkautschuk oder Polyoctenamer sowie aus Mischungen derselben besteht.

- Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet,
- daß der Dienkautschuk ölverstreckt ist.
- Verwendung von
 - a) 1 bis 4,5 Teile Vernetzersubstanzen mit der Formel

 Bz_2 N-C-S-S-(CH_2)_n-S-S-C-N Bz_2

wobei n gleich 2 oder 6 und Bz gleich Benzyl bedeutet, und

- b) 0,05 bis 0,3 Teile Schwefel, und
 - c 1) 1 bis 2,5 Teile Merkaptobschleuniger oder
 - c 2) 0,2 bis 0,8 Teile Sulfenamidbeschleuniger oder
- c 3) 0,3 bis 2,5 Teile Merkaptobeschleuniger und 0,1 bis 0,8 Teile Sulfenamidbeschleuniger, bezogen auf 100 Teile Dienkautschuk zur Vulkanisation von Dienkautschuken.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

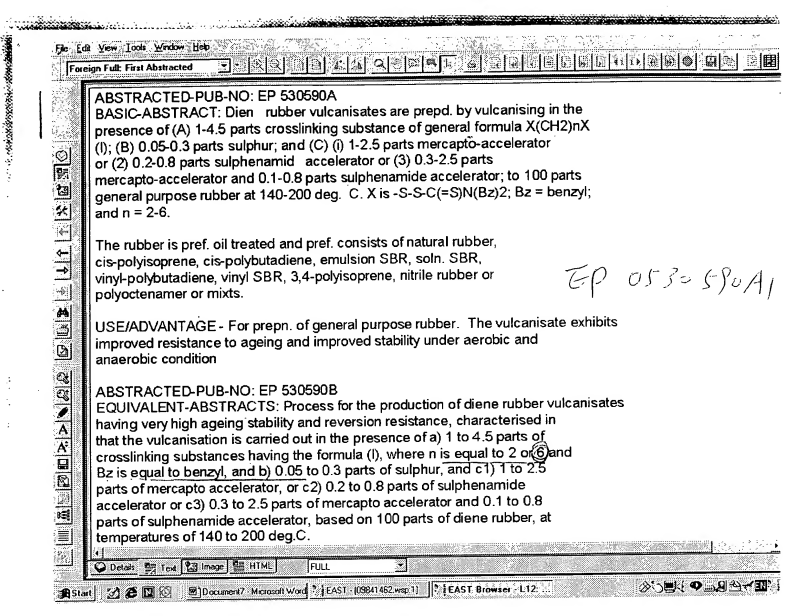
Nummer der Anmeldung

EP 92 11 4120

- 7	EINSCHLÄGIG			1	ļ
<u> Kategorie</u>	Kennzeichnung des Dokume der maßgeblic	nts mit Angabe, so ben Teile	weit erforderlich,	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
A	EP-A-O 432 405 (HUL * Zusammenfassung * * Seite 3, Zeile 24		Zeile 18 *	1-5	C08L21/00 C08K5/39
				د	
	•				
					RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5
					C08K
Der v	ortiegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentar	sarüche erstellt		
	DEN HAAG	Abechini	OBER 1992		Preser METTLER R.M.
Y : vos	KATEGORIE DER GENANNTEN i besonderer Bedentung allein betrach besonderer Bedentung in Verbindung deren Veröffentlichung derselben Kate hnologischer Hintergrund	DOKUMENTE	T : der Erfindung : E : älteres Patentid nach dem Anno D : in der Annaeldt L : aus andern Grü	eidedatum veröffe ing angeführtes D inden angeführtes	
O:nk P:Zw	hnologischer Hintergrund :htschriftliche Offenbarung ischenliteratur		A : Mitglied der gi Dokument	eichen Patentfam	ilie, übereinstimmendes

- X: von besonderer Bedentung allein betrachtet
 Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung uit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
 A: technologischer Hintergrund
 O: nichtschriftliche Offenbarung
 P: Zwischenliteratur

- T: der Erfindung zogrunde liegende Theorien oder Gr E: älteres Patentiokament, das jedoch erst am oder nach dem Anneidedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anneidung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument



teach claim 4